

# T.S.-Sol 20/100, oplossing voor orale toediening voor vleesvarkens en vleeskuikens

Autorizat

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

T.S.-Sol 20/100, oplossing voor orale toediening voor vleesvarkens en vleeskuikens

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

Porc (pentru îngrășat)

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție pentru administrare în apa de băut

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

**Păsări (Galiforme/Anseriforme)**

- Carne și organe. 5 zi

•

**Porc (pentru îngrășat)**

- Carne și organe. 8 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01EW11

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

6/01/1994

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dopharma B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 7611

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/10/2013

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.